(Translation of Citation 3)

Patent Public Disclosure No. 271216/86

Laid open on December 1, 1986

Patent Application No. 113824/85

Filing Date: May 27, 1985

Applicant: Mitsubishi Kasei Kogyo Kabushiki Kaisha Tokyo, Japan

Title of Invention

An anti-tumor agent

Claim:

An anti-tumor agent comprising as an active ingredient diterpene of the formula

wherein X is hydroxymethyl, formyl, acetoxymethyl, methoxymethyl, alkyl or carboxyl; Y is hydroxyl or acyloxy; with the proviso that when X is carboxyl Y is acyloxy.

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-271216

@Int_Cl.4	1	識別記号	庁内整理番号	@公開	昭和61年(19	86)12月1日
A 61 K	31/05 31/075 31/11 31/19	ADU	7330-4C 7330-4C 7330-4C 7330-4C※審査請:	求 _ 未請求	発明の数 1	(全6頁)

公発明の名称 抗腫瘍剤

②特 顋 昭60-113824

愛出 顕 昭60(1985)5月27日

町田市南大谷字11号916番地の2 株式会社三菱化成生命 生 四発 明 者 科学研究所内 町田市南大谷字11号916番地の2 株式会社三菱化成生命 小 次 の発明 科学研究所内 横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合 茂 佐 の発明 研究所内 横浜市緑区鸭志田町1000番地 三菱化成工菜株式会社総合 ' 淳 @発 明者 大 矢 研究所内 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号 三菱化成工業株式会社 の出 顋 人 外1名 弁理士 長谷川 70代 理 人

に続く

最終頁に続く

明 相 書

/ 発明の名称

抗腫瘍剤

2 特許請求の範囲

(1) [1] 丈

(文中 X はヒドロキシメチル基、ホルミル基、アセトキシメチル基、メトキシメチル基、アルキル基又はカルボキシル基を示し、 Y はヒドロキシル基又はアシロキシ基を示す。 ただし、 X がカルボキシル番のとき Y はアシロキシ基を示す。)

で畏わされるジテルペンを有効成分とする抗臓 瘍剤。

」 発明の詳細な説明

(童楽上の利用分野)

本発明は抗腫瘍剤に関する。

(発明の構成)

本発明者等は種々の植物中に含まれる生理活性物質を探索し、それらの薬効について検討中のところ、さきに、ヒノキ科の植物であるびやフェリン酸をよびそのアルキル詩学体が抗腫瘍作用を示すことを知って、本発明者等は上記の知見に基づいて更に研究の結果、上配物質以外の種々のピンフェリン酸詩学体が関似の効果を養することを知り本発明を達成したものである。

すなわち、本発明の長旨は、〔1〕丈

(式中Xはヒドロキシメチル基、ホルミル基、 アセトキシメチル基、メトキシメチル基、アル キル基又はカルボキシル基を示し、Yはヒドロ キシル基又はアシロキシ基を示す。ただし、X がカルボキシル基のときYはアシロキシ基を示 す。)

で表わされるジテルペンを有効成分とする抗腫 瘍剤に存する。

本発明を詳細に説明するに、本発明の有効成分であるジテルペンとしては、前示(1)式にかける X が、とドロキシメテル基、アルデ 基、アセトキシメテル基、メトキシメテル基、C 数が1~1の特に1~4のアルキル基))である種々のメテルペン化会物 ●●●●●●●●●●●●●



ヒドロキシル基をテトラヒドロピラニル基で保護 した後、遂元してメトキシカルボニル基をヒドロ キシメテル基に変え〈中間体〉、次いで無水酢酸 でアセチル化してヒドロキシメテル基をアセトキ シメテル基に変えた後、テトラヒドロピラニル基 を加水分解することによって製造される。

また、 []] 式において X が X トキシメテル基で、 Y がヒドロキシル基の 化合物 5 は、 化合物 4 製造時の前記中間体のヒドロキシメテル基をヨウ 化メチルでメテル化した後、 テトラヒドロビラニ ル基を加水分解することによって得られる。

更に、前記〔1〕式において、Xがアルキル基で、Yがヒドロキシル基の化合物 B~10 は、前記化合物2のヒドロキシル基をテトラヒドロピラニル基で保護した後、アルキルトリフェニルホスホニウムプロマイド又はイオダイド(アルキルイオダイドとトリフェニルホスフィンから得られる)と反応【ピティッヒ(Vittis)反応】させ、得られた総合物のテトラヒドロピラニル基を除去した、接触還元(Pd・C 触媒使用)することによ

が挙げられる。なお、 X がカルボキシル基のと b Y はアシロキシ基のみを示す。

これらの化合物は、例えば、次のようにして製造される。

即ち、後記実施例に記載するように、前記[1] 式において、 X がヒドロキシメチル基で、 Y がヒ ドロキシル基の化合物 1 は、 X がメトキシカルボ ニル基で、 Y がヒドロキシル基であるメテルヒシ フェレートを、 リチウムアルミニウムハイドライ ドのような 還元剤で 還元する ことにより 得られる。 また、 [1] 式において、 X が プルジレー 基で Y がヒドロキシル基の化合物 2 は、 化合物 1 をジョーンズ(Jones) 試菓で酸化して製造される。

また、【1】式において、Xがメチル基で、Yがヒドロキシル基の化合物3は、化合物2に無水ヒドラジンを反応させた後、苛性カリで還元することによって得られる。

更に、【1】式において、Xがアセトキシメチル事で、Yがヒドロキシル基の化合物4は、メチルビシフェレートにジヒドロビランを反応させて

って製造される。

なお、 [1] 式における Y がアシロキシ基である 化合物 1 1~1 9 は、 X がヒドロキシメテル基である 場合 (化合物 1 1) を除き、 Y がヒドロキシル基である相当する化合物を、 夫々無水酢酸、 無水プロピオン酸等の 無水脂肪胺カルボン酸でアシル化することにより得られる。

X がヒドロキシメチル基で、 Y がアセトキシ基の場合 (化合物 1 1) には、前記化合物 2 のヒドロキシル基をアセチル化した後、 アルデモ X 基をヒドロキシメチル基に還元すればよい。

(発明の効果)

これらのジテルベンは、後記実施別に示すように、ヒーラ(HeLa)細胞 (ヒト子宮頸癌組織から分配された細胞体) に対し優れた細胞増殖阻止作用を示し、抗腫瘍剤として有用である。

抗體瘍剤として用いる場合、静脈内注射、皮下性的、経口カプセル等の方法で投与され、投与量は、成人に対し、水溶剤(注射)では、5~100mg/kg 体重、経口剤では、20~500mg/kg 体重の

発出である。注射、点線用製剤とするとまは、単位投与量アンプルあるいは添加防腐剤と共に多投与量容器中に提供される。この観剤は、整調液、溶液、溶性又は水性ビヒクル中の乳液のような形態であってよく、グルコース、ゼラテンのような 整調液、レシテン、リノール酸のような変化化 アーモンド油、ココナット油のような非水性ビヒクル、pーヒドロキシ安息書酸メデルのような防 質剤を含んでいてもよい。

 剤のいずれの場合においても常法でよい。 (実施例)

以下本発明を実施例について更に詳細に説明する。

ヒーラ細胞増殖抑制試験

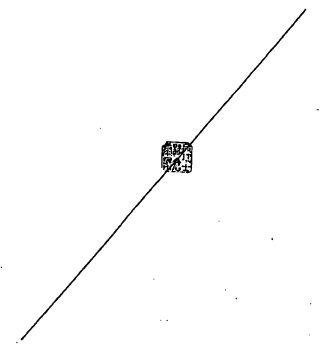
下記の表1に示す試料化合物をジメテルスルホキシドに物解し、これを 5% 行牛血清を加えたイーケルMBM増進で所定譲度に希釈し、86次のマイクロブレートに100 gl / 次で分注した。

これに、1 × 10⁵個/□Iに関駁したヒト子官類 組 紙織由来のヒーラ細胞の浮遊波を100 μ1 /次加 えた。

これを炭酸ガス雰囲気下、37℃で4 日間培養した後ゲンテアナバイオレット染色液でマイクロブレートの底に付着増殖したヒーラ細胞を染色した。水で通射の染色液を焼浄後、染色されたヒーラ細胞の色素をエタノール(100 g l /火)で溶出し、その濃度を分光光度計で倒定した。

細胞数と染色された色素の重は比例するので、 上記で測定した試料の各濃度に対する色素濃度を

プロットし、このグラフから対策(試料化合物が 無い場合)におけるヒーラ細胞の数(100%とする) の50% に相当する試料化合物の濃度をED₂₀ として 求めた。その結果を表1に示した。



去

·	試料化合物			
		x	Y	(µg /mi)
実施例 1	化合物 1	CH ² OH	CN	. 10.9
" 2	化合物 2	CHO	RO	5.8
. 3	化合物 3	City	OH	5.5
. 4	化合物 4	CH ² G CO CH ³	OH	1.6
- 5	化合物 5	CH, OCH,	В	· 8.0
" 6	化合物 6	C, H,	OH	. 3.6
2 7	化合物 7	C, 8,	08	2.9
<i>y</i> 8	化合物 8	C, E,	OH	3.4
# B	化合物 9	Cs II,	ON	5.9
- 10	化合物10	C ₄ H ₁₃	GM	4.7
# 11	化合物Ⅱ	CH*OH	ососи,	8.2
7 12	化合物12	CRO	OCOCH,	5.8
<i>p</i> 13	化合物13	CH_OCOCH,	OCOCH,	4.9
# 14	化合物14	CN ,OCH,	осося,	10.8
# 15	化合物15	CH ₂	OCOCH,	6.0
# 16	化合物18	COOM	OCOC Ha	7.7
• 17	化合物17	COOM	0COC, H,	7.0
/ 18	化合物18	COOM	OCOC, H,	3.8
<i>"</i> 19	化合物19	C008	GCOC, H	2.7

参与のため上記実施例に用いた化合物の製法を以下に例示する。

[製造例]

化合物1の製造

アルゴン気流中で、無水エーテル 10 mlにリチウムアルミニウムハイドライド 127mgを懸濁させ、これにメチルピシフェレート 276 mg の無水エーテル溶液 5mlを 0℃で適加した。 室温で 20 時間後 1 した後、少量の水を加えて進剰の試策を分解した。反応液をエーテル中に注入し、 地和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、 賊圧下濃地した。 得られた残渣を分取停相クロマトグラフィー(シリカゲル 60 Epp使用、以下間様、nーへキサン:アセトンニ 7:3)に付して、 258 mg の化合物 1 を得た。

化合物2の製造

35 mgの上記化合物 1 をアセトン l ml に溶解し 0℃でジョーンズ試薬 2週を加えて数分同操作した。反応彼を飽和食塩水中に注入し、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を飽和食塩水で

ヒリジニウム pートルエンスルフォネート 13・6 mgを加え、食温で 6時間推辞した。反応被をエーテル中に注入し、飽和食塩水で洗浄した後、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。

上記が得た化合物 54 mgに、ピリジン 0.5 ml 及び無水酢酸 0.5 ml を加え、金温で 15 時間放産した後、反応液を氷水中に 住入し、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を 5 %塩酸、5 洗浄後、破散マグネシウムで乾燥し、核圧下濃縮した。得られた残渣を分取稼組クロマトグラフィー(n - ヘキサン: アセトン= 85:15) に付して、 22 asの化合物 2 を得た。

化合物3の製造

140 mgの上記化合物 2に、トリエチレングリコール 5 ml , 無水ヒドラジン 2.4 ml , ヒドラジン 2.4 ml , ヒドラジン 2.4 ml , ヒドラジンニ塩酸塩 500 mg を加え、 140℃で 14 時間投控した。反応被を高温まで 2.8 gを加えて 150℃で 2時間、150~ 200℃で 2時間、更に 210℃で 3時間接押した。反応被を飽和食塩水中に注入し、n - ヘキサンで抽出し、 n - ヘキサン暦を破離マグキシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残波を分取溶相クロマトグラフィー(n ー ヘキサン:アセトン= 8:1) に付して、103 mgの化合物3を得た。

化合物4の製造

メチルビシフェレート 180 mg の無水塩化メチ. レン溶液 5elに、ジヒドロビラン 200 mg 及び

S 炭酸水素ナトリウム及び飽和食塩水で類次洗浄 後、硫酸マグキッウムで乾燥し、減圧下傷絶した。 得られた残渣 80 mgをエタノール 2 ml に溶解し、 ピリジニウム pートルエンスルフォネート 4 mg を加え、55でで 3時間授粋した。反応液を減圧下 濃縮して得た残渣を分取締組クロマトグラフィー (nーヘキサン: アセトン≃ 85: 15) に付し 47 mgの化合物4を得た。

化合物 5 の製造

水素化ナトリウム 20 mgを含む 5 ml の無水デトラヒドロフラン懸濁液に、アルゴン気液中 45 ででヨウ化メチル 191 mg を加え、次いでこれに、前記化合物 3 製造の中間体である、[1] 式における X がヒドロキシメチル基で Y がテトラヒドロピラニロオキシ基の化合物 104 mg を含む無水デトラヒドロフラン 3mlの溶破を適加した。45でで12時間操控後、水で過剰の試薬を分解し、水中に住入し、クロフェルムで抽出した。

クロロフォルム層を飽和食塩水で焼搾後、硫酸 マグネシウムで乾燥し、被圧下濃縮し、残疽を分

特開昭61-271216(5)

取得層クロマトグラフィー (n- ヘキサン: アセ トン= 9:1) に付して48 mg の X がメトキッメ チル基で Y がヒドロキシル基の 化合物を得た。

化合物での製造

84 mg のエチルトリフェニルホスホニウムプロマイドを 1.5 ml の無水テトラヒドロフランに動 備させ、アルゴン気徒下、 - 25℃で n- アチルリチウムのヘキサン溶液(1.8 H) を155 μl 加え

次のセドロキシル基をテトラヒドロビラニル基で保護した化合物 58 mgの無水テトラヒドロビラニル基で保護した化合物 58 mgの無水テトラヒドロフラン溶液 1.5 ml を一25℃で加え、震温で 4時間接枠した後、反応液を飽和食塩水中に注ぎエーデルで推出した。エーテル抽出液を飽和食塩水で洗浄後、鉄酸マグネシウムで乾燥し、銭圧下濃縮した。係られた残値を、分取薄層クロマトグラフィー(n~ヘキサン:アセトン= 98:2)に付し、雑合物 50 mgを得た。この 組合物を 1 ml のエタノールに溶かし、ビリジニウム p~トルエンスル

フォネート 3 mg を加え、55でで 3時間提择した。
反応被を調箱後、残値を分取稼用クロマトグラフィー(n- ヘキサン:アセトン=95:5)に付して
得られた化合物 36 mgを貯蔵エチルエステル 1.5
ml に溶かし、20 mg の10 % PdーC を加え、 宮温で水常気流下 13 時間提择した。触媒を吸引破去した後、建根を滅圧下滑補して得られた残渣を分取稼用クロマトグラフィー(n- ヘキサン:アセトン= 9:1)に付し、37 mg の化合物でを得た。

なお、化合物 B 及び化合物 8 ~ 1 0 も上記と同様の方法で得られた。

化合物 18の製造

32 mg のピシフェリン酸を 0.15 mlの無水ビリジンに溶かし、28μ f の無水古草酸を加えて食温で 《時間放産した後、反応液を氷水中に注ぎ、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を 5 %塩酸、 5 %炭酸水素ナトリウム及び鉱和食塩水で爆次洗浄した後、破酸マグネシウムで乾燥し、減圧下湯輸した。得られた発液を分取部層クロマトグ

ラフィー (n-ヘキサン:アセトン= 9:1)に 付し 24 mgの化合物 1 9 を得た。

なお、化合物 1 2 ~ 1 8 も上記と同様の方法で 得られた。

化合物 1 1 の監査

> 出顧人 兰萨化成工架株式会社 代理人 弁理士 長谷川 一

> > ほか1名

第1頁の続き

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

C 07 C 39/12 43/178 47/36 47/37 69/017 69/16

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.